PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-363316

(43)Date of publication of application: 18.12.2002

(51)Int.CI.

C08J 7/04 B32B 27/38 // C08L101:00

(21)Application num

(21)Application number: 2002-041320

(71)Applicant :

MITSUBISHI GAS CHEM CO INC

(22)Date of filing:

19.02.2002

(72)Inventor:

KUTSUNA TAKAAKI

KIHARA HIDETA

(30)Priority

Priority number : 2001104280

Priority date: 03.04.2001

Priority country : JP

(54) GAS BARRIER COAT FILM

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a non-halogeneous gas barrier coat film excellent in gas barrier properties. SOLUTION: This gas barrier coat film is prepared by coating at least one side of a flexible polymer film with a gas barrier layer. The gas barrier layer is formed by curing a composition comprising an epoxy resin and an amine-based curing agent. The curing agent is prepared by reacting (A) m- xylylenediamine or p-xylylenediamne with (B) a multi-functional compound which has at least one acyl group capable of forming an amide group site by the reaction with a polyamine and capable of forming an oligomer or by reacting (A), (B), and (C) a 1-8C monobasic carboxylic acid and/or its derivative.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-363316 (P2002-363316A)

(43)公開日 平成14年12月18日(2002.12.18)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	F I	テーマコード(参考)
C08J 7/04	CER	C08J 7/04	CERP 4F006
	CEZ		CEZ 4F100
B 3 2 B 27/38		В 3 2 В 27/38	
# C08L 101:00		C 0 8 L 101:00	

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 7 頁)

(21)出願番号	特願2002-41320(P2002-41320)	(71)出願人	000004466
(22)出顧日	平成14年2月19日(2002.2.19)		三菱瓦斯化学株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号
(31)優先権主張番号	特麗2001-104280 (P2001-104280)	(72)発明者	本名 貴昭 神奈川県平塚市東八幡5丁目6番2号 三
(32)優先日	平成13年4月3日(2001.4.3)		菱瓦斯化学株式会社平塚研究 所内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	木原 秀太
			神奈川県平塚市東八幡5丁目6番2号 三菱瓦斯化学株式会社平塚研究所内
		(74)代理人	100117891
			弁理士 永井 隆

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ガスパリア性コートフィルム

(57)【要約】

【課題】優れたガスパリア性を有する非ハロゲン系ガス パリア性コートフィルムを提供する。

【解決手段】可撓性ポリマーフィルムの少なくとも1面上にガスパリア層がコートされたガスパリア性コートフィルムであって、ガスパリア層がエポキシ樹脂とアミン系硬化剤を成分とする組成物の硬化により形成された層であり、酸アミン系硬化剤が下記の(A)と(B)の反応生成物、または(A)、(B)および(C)の反応生成物であることを特徴とするガスパリア性コートフィルム。(A)メタキシリレンジアミンまたはパラキシリレンジア

(A)メタキシリレンジアミンまたはパラキシリレンジア ミン

(B)ポリアミンとの反応によりアミド基部位を形成し、 且つオリゴマーを形成し得る、少なくとも1つのアシル 基を有する多官能性化合物

(C)炭素数1~8の一価カルボン酸および/またはその 誘導体 (2)

10

30



特開2002-363316

【特許請求の範囲】

【請求項1】可撓性ポリマーフィルムの少なくとも1面 上にガスバリア層がコートされたガスバリア性コートフ ィルムであって、ガスバリア層がエポキシ樹脂とアミン 系硬化剤を成分とする組成物の硬化により形成された層 であり、該アミン系硬化剤が下記の(A)と(B)の反応生 成物、または(A)、(B)および(C)の反応生成物である ととを特徴とするガスバリア性コートフィルム。

(A)メタキシリレンジアミンまたはパラキシリレンジア ミン

(B)ポリアミンとの反応によりアミド基部位を形成し、 且つオリゴマーを形成し得る、少なくとも1つのアシル 基を有する多官能性化合物

(C)炭素数1~8の一価カルボン酸および/またはその 誘導体

【請求項2】前記エポキシ樹脂が、メタキシリレンジア ミンから誘導されたグリシジルアミン部位を有するエポ キシ樹脂、1,3-ビス (アミノメチル) シクロヘキサンか ら誘導されたグリシジルアミン部位を有するエポキシ樹 脂、ジアミノジフェニルメタンから誘導されたグリシジ 20 ルアミン部位を有するエポキシ樹脂、パラアミノフェノ ールから誘導されたグリシジルアミン部位を有するエポ キシ樹脂、ビスフェノールAから誘導されたグリシジル エーテル部位を有するエポキシ樹脂、ビスフェノールF から誘導されたグリシジルエーテル部位を有するエポキ シ樹脂、フェノールノボラックから誘導されたグリシジ ルエーテル部位を有するエポキシ樹脂およびレゾルシノ ールから誘導されたグリシジルエーテル部位を有するエ ポキシ樹脂から選ばれる少なくとも1つの樹脂である請 求項1 に記載のガスバリア性コートフィルム。

【請求項3】前記エポキシ樹脂が、メタキシリレンジア ミンから誘導されたグリシジルアミン部位を有するエポ キシ樹脂である請求項1 に記載のガスバリア性コートフ ィルム

【請求項4】前記(B)多官能性化合物が、アクリル酸、 メタクリル酸および/またはその誘導体である請求項1 に記載のガスバリア性コートフィルム。

【請求項5】前記可撓性ポリマーフィルムが、ポリオレ フィンフィルム、ポリエステルフィルムおよびポリアミ ドフィルムからなる群より選ばれるフィルムである請求 40 項1 に記載のガスバリア性コートフィルム。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は食品や医薬品などの 包装材料に好適に使用される非ハロゲン系ガスパリア性 コートフィルム、およびその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、内容物保存を目的とした包装材料 には、透明性、軽量性、経済性等の理由からプラスチッ クフィルムやシート、あるいはそれらの成形加工品の使 50 用が主流になっている。食品、医薬品、化粧品などの包 装に用いられるプラスチックフィルムの要求性能として は、各種ガスに対するバリア性、透明性、耐レトルト処 理性、耐屈曲性、柔軟性、ヒートシール性などが挙げら れるが、内容物の性能あるいは性質を保持するという目 的から、酸素および水蒸気に対する高いバリア性が特に 要求されている。

【0003】一般に熱可塑性プラスチックフィルムのガ スパリア性はそれほど高いものではないことから、これ ちのフィルムにガスバリア性を付与する手段としては従 来、ポリ塩化ビニリデン (PVDC) 樹脂をコーティングす る手法が主に用いられてきた。しかし、この手法で作製 されるPVDCコートフィルムはハロゲン原子を含有してい るため焼却時にダイオキシンなどの有害ガスを発生し、 環境破壊の原因となる恐れのあることが問題視されてい る.

【0004】これに代わる技術としてエチレン-酢酸ビ ニル共重合体けん化物(EVOH樹脂)フィルムやポリビニ ルアルコール (PVA) コーティング、可撓性ポリマーフ ィルムにシリカやアルミナなどを蒸着した無機蒸着フィ ルムなどが知られているが、EVOI樹脂フィルムやPVAコ ートフィルムは高湿度下で水分に暴露されたり、煮沸処 理やレトルト処理を施すとその酸素バリア性が著しく低 下するという問題が、また、無機蒸着フィルムはガスバ リア層が硬い無機化合物の蒸着により形成されるため、 屈曲によりガスバリア層にクラックやピンホールが発生 し、ガスバリア性が著しく低下するという問題がある。 さらにこのような真空蒸着フィルムはコーティングやラ ミネートフィルムに比べ、大掛かりな製造装置を必要と し、製造コストの面でも髙価格となる。

【0005】一方、非ハロゲン系コーティング技術とし て、高アミン窒素含有のポリアミンーポリエポキシドコ ーティングが知られている(特公平7-91367および特公 平7-91368)。しかしながら、このコート材のガスバリ ア性は包装用フィルムとしては十分に高いものではな く、また高湿度条件下でパリア性が低下することからさ らなる改良が望まれる。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記問題点 を解決し優れたガスバリア性を有する非ハロゲン系ガス バリア性コートフィルムを提供するものである。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記課題を 解決するため鋭意検討した結果、特定の組成のコート材 により形成されるガスバリア層を基材となる可撓性ポリ マーフィルムの上にコートすることによりガスパリア 性、および透明性、耐屈曲性、耐レトルト処理性などの 諸性能に優れる非ハロゲン系コートフィルムが得られる ことを見出した。

【0008】すなわち本発明は、可撓性ポリマーフィル

10



特開2002-363316

3

ムの少なくとも1面上にガスバリア層がコートされたガスバリア性コートフィルムであって、ガスバリア層がエポキシ樹脂とアミン系硬化剤を成分とする組成物の硬化により形成された層であり、酸アミン系硬化剤が下記の(A)と(B)の反応生成物、または(A)、(B)および(C)の反応生成物であることを特徴とするガスバリア性コートフィルムに関するものである。

(A)メタキシリレンジアミンまたはパラキシリレンジア ミン

(B)ポリアミンとの反応によりアミド基部位を形成し、 且つオリゴマーを形成し得る、少なくとも1つのアシル 基を有する多官能性化合物

(C)炭素数1~8の一価カルボン酸および/またはその 誘導体

[0009]

【発明の実施の形態】本発明において、可撓性ポリマー フィルムはエポキシ樹脂とアミン系硬化剤を主成分とす るコート材により形成されるガスパリア層を保持し得る ものであればいずれのものでも使用することができ、例 えばポリエチレン、ポリプロピレンなどのポリオレフィ ン系フィルム、ポリエチレンテレフタレートなどのポリ エステル系フィルム、ナイロン6、ナイロン6,6などのポ リアミド系フィルム、ポリアクリル系フィルム、ポリス チレン系フィルム、EVOH系フィルム、PVA系フィルムな どが挙げられる。この中でもポリオレフィン系フィル ム、ポリエステル系フィルム、ポリアミド系フィルムが より好ましい。これらのフィルムは、一軸ないし二軸方 向に延伸されているものでもよく、その厚さとしては10 ~300μm程度、好ましくは10~100μm程度が実用的で ある。また、可撓性ポリマーフィルムにはコート液をコ 30 ーティングする際に膜切れやはじきなどの欠陥のないガ スパリア層となる塗膜が形成されるように、火炎処理や コロナ放電処理などの各種表面処理が実施されることが 望ましい。このような処理は可撓性ポリマーフィルムに 対するガスバリア層の良好な接着を促進する。

【0010】続いて、本発明のガスバリア層を形成する コート材について以下に説明する。本発明におけるコート材はエポキシ樹脂とアミン系硬化剤を主成分とすると とを特徴としている。

【0011】本発明のコート材において、エボキシ樹脂 40 は飽和または不飽和の脂肪族化合物や脂環式化合物、芳香族化合物、あるいは複素環式化合物のいずれであってよいが、高いガスバリア性の発現を考慮した場合には芳香環を分子内に含むエボキシ樹脂が好ましい。具体例としては、メタキシリレンジアミンから誘導されたグリシジルアミン部位を有するエボキシ樹脂、1,3-ピス(アミノメチル)シクロヘキサンから誘導されたグリシジルアミン部位を有するエボキシ樹脂、ジアミノジフェニルメタンから誘導されたグリシジルアミン部位を有するエボキシ樹脂、バラアミノフェノールから誘導されたグリシ 50

ジルアミン部位を有するエポキシ樹脂、ビスフェノール Aから誘導されたグリシジルエーテル部位を有するエポキシ樹脂、ビスフェノールドから誘導されたグリシジルエーテル部位を有するエポキシ樹脂、フェノールノボラックから誘導されたグリシジルエーテル部位を有するエポキシ樹脂から選ばれる少ジルエーテル部位を有するエポキシ樹脂から選ばれる少なくとも1つの樹脂が挙げられる。との中でもメタキシリレンジアミンから誘導されたグリシジルアミン部位を有するエポキシ樹脂が特に好ましい。さらに、柔軟性や耐衝撃性、耐湿熱性などの諸性能を向上させるために、上記の種々のエポキシ樹脂を適切な割合で混合して使用することもできる。

【0012】本発明におけるエポキシ樹脂は、各種アル コール類、フェノール類およびアミン類とエピハロヒド リンの反応により得られる。例えば、メタキシリレンジ アミンから誘導されたグリシジルアミン部位を有するエ ポキシ樹脂は、メタキシリレンジアミンにエピクロルヒ ドリンを付加させることで得られる。ここで、前記グリ シジルアミン部位は、キシリレンジアミン中のジアミン の4つの水素原子と置換できる、モノー、ジー、トリー および/またはテトラーグリシジルアミン部位を含む。 モノー、ジー、トリーおよび/またはテトラーグリシジ ルアミン部位の各比率はメタキシリレンジアミンとエピ クロルヒドリンとの反応比率を変えることで変更すると とができる。例えば、メタキシリレンジアミンに約4倍 モルのエピクロルヒドリンを付加反応させることによ り、主としてテトラグリシジルアミン部位を有するエポ キシ樹脂が得られる。

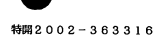
【0013】本発明におけるエポキシ樹脂は、各種アルコール類、フェノール類およびアミン類に対し過剰のエピハロヒドリンを水酸化ナトリウム等のアルカリ存在下、20~140°C、好ましくはアルコール類、フェノール類の場合は50~120°C、アミン類の場合は20~70°Cの温度条件で反応させ、生成するアルカリハロゲン化物を分離することにより合成される。生成したエポキシ樹脂の数平均分子量は各種アルコール類、フェノール類およびアミン類に対するエピハロヒドリンのモル比により異なるが、約80~4000であり、約200~1000であることが好ましく、約200~500であることがより好ましいい。

【0014】本発明におけるアミン系硬化剤は、下記の(A)と(B)の反応生成物、または(A)、(B)および(C)の反応生成物である。

(A)メタキシリレンジアミンまたはパラキシリレンジア ミン

(B)ポリアミンとの反応によりアミド基部位を形成し、 且つオリゴマーを形成し得る、少なくとも1つのアシル 基を有する多官能性化合物

(C)炭素数1~8の一価カルボン酸および/またはその 誘導体



【0015】前記(B)多官能性化合物としては、アクリ ル酸、メタクリル酸、マレイン酸、フマル酸、とはく 酸、リンゴ酸、酒石酸、アジピン酸、イソフタル酸、テ レフタル酸、ピロメリット酸、トリメリット酸などのカ ルボン酸およびその誘導体、例えばエステル、アミド、 酸無水物、酸塩化物などが挙げられ、特にアクリル酸、 メタクリル酸およびそれらの誘導体が好ましい。また、 前記(C)炭素数1~8の一価カルボン酸および/または その誘導体は、蟻酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、乳 酸、グリコール酸、安息香酸などの一価のカルボン酸お 10 よびそれらの誘導体、例えばエステル、アミド、酸無水 物、酸塩化物などが挙げられる。 これらを前記(B)多官 能性化合物と併用してポリアミンと反応させてもよい。 【0016】本発明におけるアミン系硬化剤における (A)メタキシリレンジアミンまたはパラキシリレンジア ミンと、(B)ポリアミン (メタキシリレンジアミンまた はパラキシリレンジアミン)との反応によりアミド基部 位を形成し、且つオリゴマーを形成し得る、少なくとも 1つのアシル基を有する多官能性化合物との反応は、多 官能性化合物としてカルボン酸、エステル、アミドを使 20 プロパノール、1-プロポキシ-2-プロパノールなどのグ 用する場合には0~100℃の条件下でポリアミン類と多官 能性化合物とを混合し、100~300℃、好ましくは130~2 50℃の条件下で脱水、脱アルコール、脱アミンによるア ミド基形成反応を行うことにより実施される。アミド基 形成反応の際には反応を完結させるために必要に応じて 反応の最終段階において反応装置内を減圧処理すること もできる。また、必要に応じて非反応性の溶剤を使用し て希釈することもできる。更に脱水剤、脱アルコール剤 として、亜リン酸エステル類などの触媒を添加すること 化物を使用する場合には0~150℃、好ましくは0~100℃ の条件下で混合後、アミド基形成反応を行うことにより 実施される。アミド基形成反応の際には反応を完結させ るために必要に応じて反応の最終段階において反応装置 内を減圧処理することもできる。また、必要に応じて非 反応性の溶剤を使用して希釈することもできる。更にピ リジン、ピコリン、ルチジン、トリアルキルアミンなど の3級アミンを添加することもできる。

【0017】また、本発明におけるアミン系硬化剤を合 成する際の反応比は、ポリアミン成分に対する多官能性 40 化合物のモル比が0.3~0.95の範囲が好ましい。反応に より導入されるアミド基部位は高い凝集力を有してお り、アミン系硬化剤中に高い割合でアミド基部位が存在 することにより、より高い酸素パリア性および可撓性ポ リマーフィルムへの良好な接着強度が得られる。

【0018】本発明におけるコート材の主成分であるエ ポキシ樹脂とアミン系硬化剤の配合割合については、一 般にエポキシ樹脂とアミン系硬化剤との反応によりエポ キシ樹脂硬化物を作製する場合の標準的な配合範囲であ

数に対するアミン系硬化剤中の活性水素数の比が0.5~ 5.0、好ましくは0.8~3.0の範囲である。

【0019】本発明におけるガスバリア層は、エポキシ 樹脂とアミン系硬化剤を主成分とするコート材を必要に 応じてある種の適切な有機溶媒および/または水で希釈 したコート液とし、酸コート液を可擦性ポリマーフィル ム上にコーティング後、必要により乾燥、熱処理すると とにより形成される。すなわち、コート液の調整の際に はそのエポキシ樹脂硬化物を得るのに十分なコート材の 濃度で実施されるが、とれは開始材料の選択により変化 させることができ、コート液中のコート材の濃度は選択 した材料の種類およびモル比などにより、溶剤による希 釈をしない場合から、ある種の適切な有機溶媒および/ または水を用いて約5重量%程度の濃度に希釈する場合 までの様々な状態をとり得る。同様に、硬化反応温度は 室温から約140℃までの様々なものであってよい。適切 な有機溶媒としては、2-メトキシエタノール、2-エトキ シエタノール、2-プロポキシエタノール、2-ブトキシエ タノール、1-メトキシ-2-プロパノール、1-エトキシ-2-リコールエーテル類、メタノール、エタノール、1-プロ パノール、2-プロパノール、1-ブタノール、2-ブタノー ルなどのアルコール類、N, N-ジメチルホルムアミド、 N. N-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、N -メチルピロリドンなどの非プロトン性極性溶媒、トル エン、キシレン、酢酸エチルなどの非水溶性系溶媒など が挙げられるが、メタノール、酢酸エチルなどの比較的 低沸点の溶媒がより好ましい。

【0020】コート液を可撓性ポリマーフィルムにコー もできる。一方、多官能性化合物として酸無水物、酸塩 30 ティングする場合においては、基材の表面の湿潤を助け るために、本発明のコート液の中に、シリコンあるいは アクリル系化合物といった湿潤剤を添加しても良い。適 切な湿潤剤としては、ビックケミー社から入手しうるBY K331、BYK333、BYK348、BYK381などがある。これらを添 加する場合には、硬化反応物の全重量を基準として0.01 重量%~2.0重量%の範囲が好ましい。

> 【0021】また、本発明のガスバリア性コートフィル ムのガスパリア性、耐衝撃性などの諸性能を向上させる ために、コート材の中にシリカ、アルミナ、マイカ、タ ルク、アルミニウムフレーク、ガラスフレークなどの無 機フィラーを添加しても良い。フィルムの透明性を考慮 した場合には、このような無機フィラーが平板状である ことが好ましい。これらを添加する場合には、硬化反応 物の全重量を基準として0.01重量%~10.0重量%の範囲 が好ましい。

【0022】本発明において、コート液を可撓性ポリマ ーフィルムにコーティングする際の塗装形式としては、 ロールコーティングやスプレーコーティング、エアナイ フコーティング、浸漬、はけ塗りなどの一般的に使用さ ってよい。具体的には、エポキシ樹脂中のエポキシ基の 50 れるコーティング形式のいずれも使用され得る。この中

(4)

(5)



特開2002-363316

8

でもロールコーティングまたはスプレーコーティングが 好ましい。例えば、硬化性塗料成分を塗布するための一 般的なロールコートあるいはスプレー技術および設備が 適用され得る。

【0023】コート液を可撓性ポリマーフィルムに塗布、乾燥・熱処理した後のガスバリア層の厚さは $0.1\sim1$ 00 μ m、好ましくは $0.5\sim10\mu$ mが実用的である。 0.1μ m未満では十分なガスバリア性が発揮し難く、一方 100μ mを超えるとその膜厚にムラが生じる。

【0024】本発明において、上記のようにして製造さ 10 れたガスパリア性コートフィルムを各種包装材料用途に使用する際には、ガスパリア層の上に少なくとも1層以上の可撓性ポリマーフィルム層、カートンなどの紙層、アルミや銅などの金属箔層、酸素吸収層などをさらに積層してもよい。上記積層フィルムを製造する場合においては、ドライラミネートや押出しラミネートなど一般的なラミネートフィルムを製造する方法がいずれも使用され得る。

[0025]

【実施例】以下に本発明の実施例を紹介するが、本発明 20 はこれらの実施例により何ら制限されるものではない。 【0026】アミン系硬化剤A

反応容器に1mo1のメタキシリレンジアミンを仕込んだ。 窒素気流下60°Cに昇温し、0.67mo1のアクリル酸メチル を1時間かけて滴下した。滴下終了後120°Cで1時間攪拌 し、さらに、生成するメタノールを留去しながら3時間 で180°Cまで昇温した。100°Cまで冷却し、固形分濃度が 70重量%になるように所定量のメタノールを加え、アミン系硬化剤Aを得た。

【0027】アミン系硬化剤B

反応容器に1mo1のメタキシリレンジアミンを仕込んだ。 窒素気流下60°Cに昇温し、0.50mo1のアクリル酸メチル を1時間かけて滴下した。滴下終了後120°Cで1時間攪拌 し、さらに、生成するメタノールを留去しながら3時間 で180°Cまで昇温した。100°Cまで冷却し、アミン系硬化 剤Bを得た。

【0028】アミン系硬化剤C

反応容器に1mo1のメタキシリレンジアミンを仕込んだ。 窒素気流下120°Cに昇温し、0.50mo1のアクリル酸メチルを1時間かけて滴下し、120°Cで0.5時間攪拌した。さら に0.17mo1のリンゴ酸を少量ずつ添加し、0.5時間攪拌した。 生成する水およびメタノールを留去しながら3時間 で180°Cまで昇温した。100°Cまで冷却し、固形分濃度が 70重量%になるように所定量のメタノールを加え、アミン系硬化剤Cを得た。

【0029】アミン系硬化剤D

反応容器に1molのメタキシリレンジアミンを仕込んだ。 窒素気流下120℃に昇温し、0.67molのアクリル酸メチル を1時間かけて滴下し、120℃で0.5時間攪拌した。さら に0.33molの酢酸を0.5時間かけて滴下し、1時間攪拌し た。生成する水およびメタノールを留去しながら3時間で180℃まで昇温した。100℃まで冷却し、固形分濃度が70重量%になるように所定量のメタノールを加え、アミン系硬化剤Dを得た。

【0030】アミン系硬化剤E

反応容器に1mo1のテトラエチレンペンタミンを仕込んだ。窒素気流下100°Cに昇温し、0.4mo1のピスフェノールAから誘導されたグリシジルエーテル部位を有するエポキシ樹脂(ジャパンエポキシレジン(株)製:エピコート828)を1時間かけて滴下し、さらに2時間攪拌した。固形分濃度が40重量%になるように所定量のメタノールを加え、アミン系硬化剤Eを得た。

【0031】また、各種ガスバリア性の評価方法は以下 の通りである。

(酸素透過率 (cc/m・day・atm))酸素透過率測定装置(モダンコントロール社製、OX-TRAN10/50A)を使用して、コートフィルムの酸素透過率を23℃、相対湿度60%の条件下で測定した。また、高湿度下での酸素透過率については23℃、相対湿度80%、90%の各条件下で測定した。

(耐屈曲性(ゲルボー処理後の酸素透過率 (cc/m²・da y・atm)))ゲルボーフレックステスター(理学工業社製)を用いて360度のひねりを50回加えたコートフィルムの酸素透過率を23°C、相対湿度60%の条件下で測定した。

(レトルト処理後の酸素透過率 (cc/m・day・atm)) Retort Food Autoclave (Tomy社製)を用いて121°Cで30 分間レトルト処理を施したコートフィルムの酸素透過率 を23°C、相対湿度60%の条件下で測定した。

(水蒸気透過率 (g/m²・day)) JISZ-0208に指定されている方法を用い、コートフィルムの水蒸気透過率を40°C、相対湿度90%の条件下で測定した。

(層間接着性 (g/15mm)) コートフィルムのガスバリア層の上に、厚み40μmの直鎖状低密度ポリエチレンフィルム(東洋紡(株)製;リックス)を110°Cのヒートローラーを用いて貼り合わせ試験片を作製した。JISK-6854に指定されている方法を用い、層間接着性をT型剥離試験により100mm/minの剥離速度で測定した。

【0032】実施例1

40 アミン系硬化剤Aを90重量部およびメタキシリレンジアミンから誘導されたグリシジルアミン部位を有するエポキシ樹脂(三菱ガス化学(株)製: TETRAD-X)を50重量部含むメタノール/酢酸エチル=1/1 溶液(固形分濃度:30重量%)を作製し、そこにアクリル系湿潤剤(ビック・ケミー社製:BYK381)を0.02重量部加え、よく攪拌した。このコート液を厚み20μmの延伸ポリプロピレンフィルム(東洋紡(株)製: パイレン)にバーコーターNo.6を使用してコーティングし、60°Cで1時間硬化させることによりコートフィルムを得た。ガスバリア層50 の厚みは約3μmであった。得られたコートフィルムに

(6)



特開2002-363316

ついてそのガスバリア性および層間接着性を評価した。 結果を表1に示す。

【0033】実施例2

アミン系硬化剤Aの代わりにアミン系硬化剤Bを66重量 部用いた以外は実施例1と同様の方法で作製し、評価を 行った。

【0034】実施例3

アミン系硬化剤Aの代わりにメタキシリレンジアミンと メタクリル酸メチルのモル比が約2:1のメタキシリレ ンジアミンとメタクリル酸メチルとの反応生成物(三菱 10 ガス化学(株)製:ガスカミン340)を70重量部用いた 以外は実施例1と同様の方法で作製し、評価を行った。 【0035】実施例4

アミン系硬化剤Aの代わりにアミン系硬化剤Cを100重 量部用いた以外は実施例1と同様の方法で作製し、評価 を行った。

【0036】実施例5

アミン系硬化剤Aの代わりにアミン系硬化剤Dを144重 量部用いた以外は実施例1と同様の方法で作製し、評価 を行った。

【0037】実施例6

*メタキシリレンジアミンから誘導されたグリシジルアミ ン部位を有するエポキシ樹脂の代わりにビスフェノール Fから誘導されたジグリシジルエーテル部位を有するエ ポキシ樹脂 (ジャパンエポキシレジン (株) 製;エピコ ート807) を50重量部用い、アミン系硬化剤Aを77重量 部用いた以外は実施例1と同様の方法で作製し、評価を 行った。

【0038】比較例1

メタキシリレンジアミンから誘導されたグリシジルアミ ン部位を有するエポキシ樹脂の代わりにビスフェノール Aから誘導されたグリシジルエーテル部位を有するエポ キシ樹脂(ジャパンエポキシレジン(株)製:エピコー ト828)を50重量部、アミン系硬化剤Aの代わりにアミ ン系硬化剤 Eを27重量部用いた以外は実施例 1 と同様の 方法で作製し、評価を行った。

【0039】比較例2

厚み約20μmのPVDCコート延伸ポリプロピレン (KOPP) フィルム (ダイセル化学 (株) 製;セネシKOP#1000) に ついて実施例1と同様の評価を行なった。

- 20 [0040]
- * 【表1】

	酸素透過率	水蒸気透過率	層間接着性(g/15mm)
\	(cc/m² · day · atm)	(g/m² · day)	f : OPP フィルム破壊
実施例1	7	7	250f
実施例 2	9	7	250f_
実施例3	13	7	250f
実施例4	5	7	250f
実施例 5	8	7	250f
実施例 6	20	7	250f
比較例1	103	7	80
比較例 2	7	Б	測定不可

【0041】実施例7

実施例1で作製したコートフィルムの高湿度下(相対湿 度80%、90%) での酸素透過率、耐屈曲性、およびレトル ト処理後の酸素透過率について評価した。結果を表2に 示す。

【0042】比較例3

※なった。

【0043】比較例4

厚み約20μmのPVAコートOPP (レンゴー(株)製;レン バリアR1) について実施例6と同様の評価を行なった。

[0044]

【表2】

比較例2のフィルムについて実施例6と同様の評価を行※

	酸素透過率(cc/ m²·day·atm)					
	60%RH	80%RH	90%RH	ゲルボー処理後	レトルト処理後	
実施例7	7	13	32	32	11	
比較例3	7	7	10	170	11	
比較例4	1	120	>1000	_		

[0045]

非ハロゲン系ガスバリアコート材を使用していることか 【発明の効果】本発明のガスバリア性コートフィルムは 50 ら環境への負荷が小さい。さらに、本発明のガスバリア

(7)



特開2002-363316

性コートフィルムは高いガスバリア性に加え、層間接着 *高ガスバリア性が要求される食品や医薬品などの包装材 性、高湿度下におけるガスパリア性、耐屈曲性、耐レト ルト処理性などの諸性能ついても優れていることから、*

11

料を始めとする様々な用途に応用される。

フロントページの続き

Fターム(参考) 4F006 AA12 AA15 AA19 AA22 AA35 AA36 AB34 BA05 CA07 DA04 4F100 AH02B AH03B AK01A AK01B AK03A AK07 AK42A AK46A AK53B BA02 BA07 CA02B GB15 GB23 JD02 JD02B